WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A61K 31/415, C07D 405/04, 409/04

WO 98/16223 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

23. April 1998 (23.04.98)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/05381

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 1. Oktober 1997 (01.10.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 42 255.8

14. Oktober 1996 (14.10.96) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ROBYR, Chantal [CH/DE]; Bismarckstrasse 23, D-45470 Mülheim (DE). STRAUB, Alexander [DE/DE]; Moospfad 30, D-42113 Wuppertal (DE). NIEWÖHNER, Ulrich [DE/DE]; Gartenstrasse 3, D-42929 Wermelskirchen (DE). JAETSCH, Thomas [DE/DE]; Eintrachtstrasse 105, D-50668 Köln (DE). FEURER, Achim [DE/DE]; Schlinghofener Strasse 36, D-51519 Odenthal (DE). KAST, Raimund [DE/DE]; Badische Strasse 7, D-42389 Wuppertal (DE). STASCH, Johannes-Peter [DE/DE]; Alfred-Nobel-Strasse 109, D-42651 Solingen (DE). PERZBORN, Elisabeth [DE/DE]; Am Tescher Busch 13, D-42327 Wuppertal (DE). HÜTTER, Joachim [DE/DE]; Teschensudberger Strasse

13, D-42349 Wuppertal (DE). DEMBOWSKY, Klaus [DE/DE]; Bismarckstrasse 85, D-42115 Wuppertal (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-51368 Leverkusen (DE).

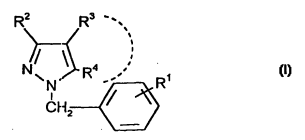
(81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO Patent (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: USE OF CONDENSATED (HETARYL-SUBSTITUTED) 1-BENZAL-3-PYRAZOL DERIVATES FOR TREATING SPE-CIAL DISEASES OF THE CARDIOVASCULAR AND THE CENTRAL NERVOUS SYSTEMS

1-BENZYL-3-(SUBSTITUIERTES-HETARYL)-KONDENSIERTEN VON (54) Bezeichnung: VERWENDUNG **SPEZIELLEN ERKRANKUNGEN** PYRAZOL-DERIVATEN **ZUR** BELANDLUNG VON HERZ-KREISLAUFSYSTEMS UND DES ZENTRALNERVENSYSTEMS



(57) Abstract

The present invention relates to the new application of condensated (hetaryl-substituted) 1-benzal-3-pyrazol derivates of general formula (I), where R1 to R4 have the meanings given in the description, as drug products and new active substances, and more particularly to their use as vasodilators, possibly combined with organic nitrates and NO donors, possibly combined with compounds which inhibit the degradation of cGMP.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegenden Erfindung betrifft die neue Verwendung von teilweise bekannten 1-Benzyl-3-(substituierten-hetaryl)-kondensierten Pyrazol-Derivaten der allgemeinen Formel (I), in welcher R¹ bis R⁴ die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben, als Arzneimittel, neue Wirkstoffe, insbesondere ihre Verwendung als Vasodilatoren, gegebenenfalls in Kombination mit organischen Nitraten und NO-Donoren, und gegebenenfalls in Kombination mit Verbindungen, die den Abbau von cGMP inhibieren.

Patentansprüche

1. Verwendung von 1-Benzyl-3-(substituierten hetaryl)-kondensierten Pyrazolderivaten der allgemeinen Formel (I)

5 in welcher

 R^1 für Wasserstoff, Halogen, Hydroxy oder C_1 - C_3 -Alkyl oder C_1 - C_3 -Alkoxy steht,

R² für einen Rest der Formel

10 steht,

15

worin

R⁵ Wasserstoff, Halogen, Carboxyl, C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alk-oxycarbonyl oder einen Rest der Formel -CH₂-OR⁶ bedeutet,

worin

R⁶ Wasserstoff oder C₁-C₃-Alkyl bedeutet,

PCT/EP97/05381

5

R³ und R⁴ gemeinsam einen Rest der Formel

bilden,

worin

R⁷ Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁-C₃-Alkyl oder C₁-C₃-Alk-oxy bedeutet,

und deren isomere Formen und Salze,

zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von speziellen Erkrankungen des Herz-Kreislaufsystems.

- Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Bekämpfung der Hypertonie.
 - 3. Arzneimittel enthaltend Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 in Kombination mit organischen Nitraten und NO-Donoren.
- 15 4. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 in Kombination mit organischen Nitraten und NO-Donoren zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Herz-Kreislauferkrankungen.
- 5. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß An-20 spruch 1 in Kombination mit Verbindungen, die den Abbau von cGMP

inhibieren, zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Herz-Kreislauferkrankungen.

- Neue Verbindungen aus der Gruppe 6. 1-(2-Fluorbenzyl)-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)-indazol, 1-(4-Fluorbenzyl)-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)-indazol, 5 3-(5-Hydroxymethylfuran-2-yl)-1-(3-methoxybenzyl)-indazol, 1-(3-Fluorbenzyl)-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)-indazol, 3-(5-Hydroxymethylfuran-2-yl)-1-(2-methoxybenzyl)-indazol, 1-(3-Chlorbenzyl)-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)-indazol, 6-Fluor-1-(2-Fluorbenzyl)-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)indazol, 10 6-Fluor-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)-1-(3-methoxybenzyl)-indazol, 1-(3-Chlorbenzyl)-6-Fluor-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)-indazol, 1-Benzyl-3-(5-methylfuran-2-yl)-indazol, 1-Benzyl-3-(5-hydroxymethylthien-2-yl)-indazol, 4-Fluor-1-(2-fluorbenzyl)-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)-indazol und 15 5-Fluor-1-(2-fluorbenzyl)-3-(5-hydroxymethylfuran-2-yl)-indazol.
 - 7. Arzneimittel enthaltend eine Verbindung gemäß Anspruch 6.
- 8. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I), wie im Anspruch 1 definiert, zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung von Erkrankungen des Zentralnervensystems.
 - 9. Verwendung nach Anspruch 8 zur Behandlung von cerebralen Infarkten.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 97/05381

A. CLASSIF IPC 6	A61K31/415 C07D405/04 C07D40	9/04	
According to	o international Patent Classification (IPC) or to both national class	ification and IPC	
	SEARCHED		
Minimum ao IPC 6	cumentation searched (classification system followed by classific CO7D A61K	eation symbols)	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields se	arched
Electronic a	ata base consulted during the international search (name of date	a base and, where practical, search terms used))
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	SM. YU ET AL.: "Inhibition of Function by A02131-1, a Novel cGMP-Specific Phosphodiesterase and In Vivo" BL00D, vol. 87, no. 9, 1 May 1996, pages 3758-3767, XP002056082 cited in the application see the whole document; in parpage 3758, column 2, fourthlase page 3759, 1. paragraph	Inhibitor of e, In Vitro rticular:	1,2
V sud	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are lister	d in annex.
'A" docum consk 'E" earlier filling 'L" docum which criatio 'O" docum other	ategones of cited documents: left defining the general state of the art which is not derect to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or its cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) entire ferring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published orior to the international filing date but than the onority date claimed	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict will cited to understand the principle or invention. "X" document of particular relevance: the cannot be considered novel or carri involve an inventive step when the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvinithe art. "&" document member of the same pate	th the application but theory underlying the sclaimed invention to be considered to document is taken alone a claimed invention inventive stee when the more other such document to a person skilled int family
	actual completion of theinternational search	Date of mailing of the international s	earch report
ļ	9 February 1998	11/03/1998	
Name and	maning address of the ISA Suropean Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswyk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Fink, D	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int tional Application No PCT/EP 97/05381

		PCT/EP 97/05381	
C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category :	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
х	CC. WU ET AL.: "YC-1 inhibited human platelet aggregation through NO-independent activation of soluble guanylate cyclase" BRITISH JOURNAL OF PHARMACOLOGY, vol. 116, no. 3, 1995, pages 1973-1978, XP002056083 cited in the application see the whole document; in particular page 1976, first column, last paragraph second column, first paragraph	1,5	
X	EP 0 667 345 A (YUNG SHIN PHARM IND CO LTD) 16 August 1995 cited in the application see the whole document	1	
A		8	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

In ational Application No PCT/EP 97/05381

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0667345 A	16-08-95	JP 7224057 A US 5574168 A	22-08-95 12-11-96
EP 470039 A	05-02-92	AT 115128 T AU 646679 B AU 8141191 A CA 2048027 A DE 69105659 D DE 69105659 T ES 2064974 T FI 99111 B HK 51495 A IE 65673 B IL 98829 A JP 4368367 A NO 178192 B NZ 238956 A PT 98483 B SG 19995 G US 5393761 A	15-12-94 03-03-94 06-02-92 31-01-92 19-01-95 27-04-95 01-02-95 30-06-97 13-04-95 15-11-95 18-06-96 21-12-92 30-10-95 23-12-93 30-09-97 18-08-95 28-02-95

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte ionales Aktenzeichen PCT/EP 97/05381

a. klassii IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/415 C07D405/04 C07D409/0	04	
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK	
B. RECHER	ACHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole CO7D A61K	a)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	reit diese unter die recherchierten Gebiete (alien
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ime der Datenbank und evtl. verwendete S	uchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	SM. YU ET AL.: "Inhibition of Function by A02131-1, a Novel Inh cGMP-Specific Phosphodiesterase, and In Vivo" BLOOD, Bd. 87, Nr. 9, 1.Mai 1996, Seiten 3758-3767, XP002056082 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument; im beso Seite 3758, Spalte 2, viertletzte Seite 3759, 1. Absatz	ibitor of In Vitro nderen:	1,2
		/	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Slehe Anhang Patenttamilie	
"Besonder "A" Veröffe aber r "E" älteres Anme "L" Veröffe scheir ander soll oc ausge "O" Veröffe eine E "P" Veröffe dem t Daturn des	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen indedatum veröffentlicht worden ist. Dokument, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft ernen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie stührt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht sintlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist.	T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedei kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mil Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber Absendedatum des internationalen Re	t worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der Ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf achtet werden utung; die beanspruchte Erfindung teit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahellegend ist nPatentfamilie ist
	.9.Februar 1998	11/03/1998	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bedlensteter Fink, D	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

inte ionales Aktenzeichen
PCT/EP 97/05381

		PCI/EP 9	
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie '	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	CC. WU ET AL.: "YC-1 inhibited human platelet aggregation through NO-independent activation of soluble guanylate cyclase" BRITISH JOURNAL OF PHARMACOLOGY, Bd. 116, Nr. 3, 1995, Seiten 1973-1978, XP002056083 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument; im besonderen die Seite 1976, erste Spalte, letzter Absatz – zweite Spalte, erster Absatz		1,5
X	EP 0 667 345 A (YUNG SHIN PHARM IND CO LTD) 16.August 1995 in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument		1
A	EP 0 470 039 A (H LUNDBECK A/S) 5.Februar 1992 siehe das ganze Dokument		8

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichu. jan. die zur selben Patentfamilie gehören

Inte fonales Aktenzeichen
PCT/EP 97/05381

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0667345 A	16-08-95	JP 7224057 A US 5574168 A	22-08-95 12-11-96
EP 470039 A	05-02-92	AT 115128 T AU 646679 B AU 8141191 A CA 2048027 A DE 69105659 D DE 69105659 T ES 2064974 T FI 99111 B HK 51495 A IE 65673 B IL 98829 A JP 4368367 A NO 178192 B NZ 238956 A PT 98483 B SG 19995 G US 5393761 A	15-12-94 03-03-94 06-02-92 31-01-92 19-01-95 27-04-95 01-02-95 30-06-97 13-04-95 15-11-95 18-06-96 21-12-92 30-10-95 23-12-93 30-09-97 18-08-95 28-02-95